

ANNEX III

**IN VITRO-PRODUCED EMBRYOS OF DOMESTIC ANIMALS OF THE BOVINE
SPECIES FOR IMPORT,
CONCEIVED USING SEMEN COMPLYING WITH COUNCIL DIRECTIVE 88/407/EEC**

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ III

**ΙΝ ΒΙΤΡΟ ΠΑΡΑΧΘΕΝΤΑ ΕΜΒΡΥΑ ΚΑΤΟΙΚΙΔΙΩΝ ΒΟΟΕΙΔΩΝ ΓΙΑ ΕΙΣΑΓΩΓΗ,
ΤΑ ΟΠΟΙΑ ΕΧΟΥΝ ΣΥΛΛΗΦΘΕΙ ΜΕ ΣΠΕΡΜΑ ΠΟΥ ΠΛΗΡΟΙ ΤΙΣ ΔΙΑΤΑΞΕΙΣ
ΤΗΣ ΟΔΗΓΙΑΣ 88/407/ΕΟΚ ΤΟΥ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟΥ**

COUNTRY
Veterinary certificate to EU
Part I : Details of dispatched consignment

I.1. Consignor Name Address Postal code				I.2. I.3. Central Competent Authority	I.2.a. Local reference number:		
				I.4. Local Competent Authority			
I.5. Consignee Name Address Postal code				I.6.			
I.7. Country of origin	ISO code	I.8. Region of origin	Code	I.9. Country of destination	ISO code	I.10. Region of destination	Code
I.11. Place of origin Embryo team <input type="checkbox"/> Name Approval number Address Name Approval number Address Name Approval number Address				I.12. Place of destination Holding <input type="checkbox"/> Embryo team <input type="checkbox"/> Approved body <input type="checkbox"/> Name Approval number Address Postal code			
I.13.				I.14. Estimated date and time of arrival			
I.15. Means of transport Aeroplane <input type="checkbox"/> Ship <input type="checkbox"/> Railway wagon <input type="checkbox"/> Road vehicle <input type="checkbox"/> Other <input type="checkbox"/>				I.16. I.17.			
Identification: Documentary references:							
I.18. Description of commodity				I.19. Commodity code (HS code)			
				I.20. Quantity			
I.21.				I.22. Number of packages			
I.23. Identification of container/Seal number				I.24.			
I.25. Commodity certified for Artificial reproduction <input type="checkbox"/>							
I.26. For transit to 3rd Country vis-à-vis EU 3rd country				ISO code	I.27. For import or admission into EU Definitive import	<input type="checkbox"/>	
I.28. Identification of the animals/products Species (Scientific name) Identification mark Category							

ΧΩΡΑ

Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ

Μέρος I: Στοχεία της παρτίδας που αποστέλλεται	I.1. Αποστολέας <input type="checkbox"/> Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		I.2. I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή	I.2.a. Αριθμός τοπικής αναφοράς	
			I.4. Αρμόδια τοπική αρχή		
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		I.6.		
	I.7. Χώρα καταγωγής Κωδικός ISO	I.8. Περιοχή καταγωγής Κωδικός	I.9. Χώρα προορισμού Κωδικός ISO	I.10. Περιοχή προορισμού Κωδικός	
	I.11. Τόπος καταγωγής/τόπος αλίευσης Ομάδα συλλογής εμβρύων <input type="checkbox"/> Όνομα Διεύθυνση Όνομα Διεύθυνση Όνομα Διεύθυνση		I.12. Τόπος προορισμού Εκμετάλλευση <input type="checkbox"/> Ομάδα συλλογής εμβρύων <input type="checkbox"/> Εγκεκριμένος φορέας <input type="checkbox"/> Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		
	I.13.		I.14.	Κατ'εκτίμηση ημερομηνία και ώρα άφιξης	
	I.15. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Λουπά <input type="checkbox"/> Στοιχεία αναγνώρισης Αριθμός αναφοράς εγγράφου:		I.16.	I.17.	
	I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος		I.19. Κωδικός προϊόντος (Κωδικός ΣΟ)		
			I.20. Αριθμός/Ποσότητα		
	I.21.		I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας		
	I.23. Αριθμός αφραγίδας και αριθμός επορευματοκιβωτίου		I.24.		
	I.25. Πιστοποιημένα εμπορεύματα Αποθήκη σπέρματος/εμβρύων <input type="checkbox"/>		I.26. Για διαμετακόμιση σε τρίτη χώρα σε σχέση με την ΕΕ <input type="checkbox"/> Τρίτες χώρες <input type="checkbox"/> Κωδικός ISO		
			I.27. Για εισαγωγή ή εισόδο στην ΕΕ Οριστική εισαγωγή <input type="checkbox"/>		
	I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων				
			Eίδος ημονική ονομασία	Σήμα αναγνώρισης	Κατηγορία

**COUNTRY
ΧΩΡΑ**

**In vitro-produced bovine embryos
In vitro παραχθέντα έμβρυα βοοειδών**

Part II: Certification/ Μέρος II: Πιστοποίηση	II.	Health information	II.a.	Certificate reference number	II.b.	Local number	reference
		<input type="checkbox"/> Υγειονομικά στοιχεία <input type="checkbox"/>		Αριθ. πιστοποιητικού			Τοπικός αριθ. πρωτ

I, the undersigned, official veterinarian of the Government of

....., (insert name of exporting country)

Ο κάτωθι υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος της

....., (όνομα της εξαγωγού χώρας)

certify that:

βεβαιώνω ότι:

1.1. the embryo production team identified above:

- has been approved in accordance with Chapter I of Annex A to Directive 89/556/EEC;
- carried out the production, processing, storing and transport of the embryos described above in accordance with Chapter II of Annex A to Directive 89/556/EEC;
- is subject to inspection by an official veterinarian at least twice a year.

η ως άνω ομάδα παραγωγής εμβρύων:

- έχει εγκριθεί σύμφωνα με το κεφάλαιο I του παραρτήματος Α της οδηγίας 89/556/EOK·
- πραγματοποίησε την παραγωγή, επεξεργασία, αποθήκευση και μεταφορά των ανωτέρω περιγραφόμενων εμβρύων σύμφωνα με το κεφάλαιο II του παραρτήματος Α της οδηγίας 89/556/EOK·
- επιθεωρείται τουλάχιστον δύο φορές ετησίως από επίσημο κτηνίατρο.

1.2. The embryos to be exported were produced in the exporting country, which according to official findings:

τα προς εξαγωγή έμβρυα παρήχθησαν στην εξαγωγό χώρα, η οποία σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις:

1.2.1. was free from rinderpest during the 12 months immediately prior to their production;
ήταν απαλλαγμένη από πανώλη των βοοειδών κατά τους 12 μήνες αμέσως πριν από την παραγωγή τους;

1.2.

1.2.2.1. either was free from foot-and-mouth disease during the 12 months immediately prior to their production and did not carry out vaccination against foot-and-mouth disease during that period⁽¹⁾,

ήταν απαλλαγμένη από αφθώδη πυρετό κατά τους 12 μήνες αμέσως πριν από την παραγωγή τους και δεν πραγματοποίησε κατά την ίδια περίοδο εμβολιασμό κατά αυτής της νόσου⁽¹⁾,

1.2.2.2. or was not free from foot-and-mouth disease during the 12 months immediately prior to their production and/or carried out vaccination against foot-and-mouth disease during that period, and

- the embryos were produced without penetration of the zona pellucida,

	<ul style="list-style-type: none"> - the embryos were stored under approved conditions for at least 30 days immediately after their production, and - the donor females come from holdings on which no animal was vaccinated against foot-and-mouth disease during the 30 days prior to collection and no animal of a susceptible species showed clinical signs of foot-and-mouth disease during the 30 days prior to, and at least the 30 days after, the oocytes were collected⁽¹⁾. <p>ή δεν ήταν απαλλαγμένη από αφθώδη πυρετό κατά τους 12 μήνες αμέσως πριν από την παραγωγή τους ή/και πραγματοποίησε κατά την ίδια περίοδο εμβολιασμό κατά αυτής της νόσου, και</p> <ul style="list-style-type: none"> - τα έμβρυα παρήχθησαν χωρίς διάτρηση της διαφανούς ζώνης; - τα έμβρυα αποθηκεύτηκαν υπό εγκεκριμένες συνθήκες επί 30 τουλάχιστον ημέρες αμέσως μετά την παραγωγή τους, και - τα θηλυκά ζώα-δότες προέρχονται από εκμεταλλεύσεις στις οποίες κανένα ζώο δεν εμβολιάστηκε κατά τον αφθώδους πυρετού κατά τις 30 ημέρες πριν από τη συλλογή και κανένα ζώο ευπαθούς είδους δεν παρουσίασε κλινικά συμπτώματα αφθώδους πυρετού κατά τις 30 ημέρες πριν και τουλάχιστον κατά τις 30 ημέρες μετά τη συλλογή των ωοκυττάρων⁽¹⁾.
1.3.	<p>The oocytes used in the production of the embryos to be exported were collected from donor females complying with the following requirements:</p> <p>Τα ωοκύτταρα που χρησιμοποιήθηκαν για την παραγωγή των προς εξαγωγή εμβρύων συλλέχθηκαν από θηλυκά ζώα-δότες, τα οποία πληρούν τις ακόλουθες απαραίτησεις:</p> <p>1.3.1. The donor females:</p> <ul style="list-style-type: none"> - were kept in a bluetongue virus-free country or zone for at least 60 days prior to, and during, collection of the oocytes⁽¹⁾; <p>τα θηλυκά ζώα-δότες:</p> <ul style="list-style-type: none"> - παρέμειναν σε χώρα ή περιοχή απαλλαγμένη από τον ίο των καταρροϊκού πυρετού τουλάχιστον κατά τις 60 ημέρες πριν από, αλλά και κατά τη διάρκεια της συλλογής των ωοκυττάρων⁽¹⁾. <p>or/ ή</p>
1.3.2.	<ul style="list-style-type: none"> - were kept during a seasonally free period or protected from the competent vector Culicoides for at least 60 days prior to, and during, the collection of the oocytes, and the embryos were produced without penetration of the zona pellucida, except if the donors underwent a serological test to detect antibodies to the bluetongue virus group, carried out in accordance with the Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals between 21 and 60 days after collection and giving negative results and the embryos were stored for at least 30 days⁽¹⁾; - παρέμειναν απαλλαγμένα κατά τη διάρκεια μιας παροδικής περιόδου ή προστατευμένα από τον ικανό φορέα Culicoides τουλάχιστον κατά τις 60 ημέρες πριν από, αλλά και κατά τη διάρκεια της συλλογής των ωοκυττάρων, ενώ τα έμβρυα παρήχθησαν χωρίς διάτρηση της διαφανούς ζώνης, εκτός εάν οι δότριες υποβλήθηκαν με αρνητικά αποτελέσματα σε ορολογική δοκιμασία για την ανίχνευση αντισωμάτων κατά της ομάδας ιών του καταρροϊκού πυρετού, η οποία πραγματοποιήθηκε σύμφωνα με το «εγχειρίδιο διαγνωστικών δοκιμασιών και εμβολίων για χερσαία ζώα» στο διάστημα μεταξύ της 21ης και της 60ής ημέρας μετά τη συλλογή, και τα έμβρυα αποθηκεύτηκαν τουλάχιστον επί 30 ημέρες⁽¹⁾. <p>or/ ή</p>
1.3.3.	<ul style="list-style-type: none"> - underwent a serological test to detect antibodies to the bluetongue virus group, carried out in accordance with the Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals between 21 and 60 days after collection and giving negative results, and the embryos were stored for at least 30 days⁽¹⁾;

	<ul style="list-style-type: none"> – υποβλήθηκαν με αρνητικά αποτελέσματα σε ορολογική δοκιμασία για την ανίχνευση αντισωμάτων κατά της οιμάδας ιών του καταρροϊκού πυρετού, η οποία πραγματοποιήθηκε σύμφωνα με το «εγχειρίδιο διαγνωστικών δοκιμασιών και εμβολίων για χερσαία ζώα» στο διάστημα μεταξύ της 21ης και της 60ής ημέρας μετά τη συλλογή, και τα έμβρυα αποθηκεύτηκαν τουλάχιστον επί 30 ημέρες⁽¹⁾. <p>or/ ή</p>
1.3.4.	<ul style="list-style-type: none"> – underwent an agent identification test, carried out in accordance with the Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals on a blood sample taken on the day of collection or the day of slaughtering and giving negative results – the embryos having been produced, in the latter case, without penetration of the zona pellucida⁽¹⁾. – υποβλήθηκαν με αρνητικά αποτελέσματα σε δοκιμασία ταυτοποίησης παράγοντα, η οποία πραγματοποιήθηκε σύμφωνα με το «εγχειρίδιο διαγνωστικών δοκιμασιών και εμβολίων για χερσαία ζώα» σε δείγμα αίματος που ελήφθη την ημέρα της συλλογής ή την ημέρα της σφαγής – και, στη δεύτερη περίπτωση, τα έμβρυα παρήχθησαν χωρίς διάτρηση της διαφανούς ζώνης⁽¹⁾.
1.4.	<p>1.4.1. Within a 10-km radius of the premises on which the oocytes used in the production of the embryos to be exported were collected and processed, according to official findings there was no incidence of foot-and-mouth disease, bluetongue, epizootic haemorrhagic disease, vesicular stomatitis, Rift Valley fever or contagious bovine pleuropneumonia in the 30 days immediately prior to their collection and, in the case of embryos certified under 11.2.2.2, in the 30 days after their collection as well.</p> <p>εντός μιας περιοχής με ακτίνα 10 χιλιομέτρων γύρω από τις εγκαταστάσεις στις οποίες έγινε η συλλογή και η επεξεργασία των ωκυττάρων που χρησιμοποιήθηκαν για την παραγωγή των προς εξαγωγή έμβρυων, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις δεν υπήρχε επίπτωση αφθάδους πυρετού, καταρροϊκού πυρετού, επιζωτικής αιμορραγικής νόσου, φυσαλλιδώδους στοματίτιδας, πυρετού της κοιλάδας του Rift και λοιμώδους πλευροπνευμονίας των βοοειδών κατά τις 30 ημέρες αμέσως πριν από τη συλλογή τους και, στην περίπτωση των εμβρύων για τα οποία χορηγείται πιστοποιητικό βάσει του σημείου 11.2.2.2, επίσης κατά τις 30 ημέρες μετά τη συλλογή τους.</p> <p>1.4.2. From the time of collection until 30 days thereafter, the embryos to be exported were stored at all times on approved premises within a 10-km radius of which, according to official findings, there was no incidence of foot-and-mouth disease, vesicular stomatitis or Rift Valley fever.</p> <p>από τη στιγμή της συλλογής τους και έως 30 ημέρες μετά, τα προς εξαγωγή έμβρυα παρέμειναν συνεχώς αποθηκευμένα σε εγκεκριμένες εγκαταστάσεις γύρω από τις οποίες, εντός περιοχής με ακτίνα 10 χιλιομέτρων, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις δεν υπήρχε επίπτωση αφθάδους πυρετού, φυσαλλιδώδους στοματίτιδας και πυρετού της κοιλάδας του Rift.</p>
1.5.	<p>The donors of oocytes used in the production of the embryos to be exported:</p> <p>οι δότριες ωκυττάρων που χρησιμοποιήθηκαν για την παραγωγή των προς εξαγωγή έμβρυων:</p> <p>1.5.1. were located, during the 30 days immediately prior to collection of the oocytes, on premises within a 10-km radius of which, according to official findings, there was no incidence of foot-and-mouth disease, bluetongue, epizootic haemorrhagic disease, contagious vesicular stomatitis, Rift Valley fever or contagious bovine pleuropneumonia;</p> <p>κατά τις 30 ημέρες αμέσως πριν από τη συλλογή των ωκυττάρων βρίσκονταν σε εγκαταστάσεις γύρω από τις οποίες, εντός περιοχής με ακτίνα 10 χιλιομέτρων, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις δεν υπήρχε επίπτωση αφθάδους πυρετού, καταρροϊκού πυρετού, επιζωτικής αιμορραγικής νόσου, μεταδοτικής φυσαλλιδώδους στοματίτιδας, πυρετού της κοιλάδας του Rift και λοιμώδους πλευροπνευμονίας των βοοειδών</p> <p>1.5.2. showed no clinical signs of disease on the day of collection;</p> <p>δεν παρουσίαζαν κλινικά συμπτώματα νόσου κατά την ημέρα της συλλογής.</p>

	<p>1.5.3. spent the six months immediately prior to collection within the territory of the exporting country in no more than two herds:</p> <ul style="list-style-type: none"> – which, according to official findings, were free from tuberculosis during that time, – which, according to official findings, were free from brucellosis during that time, – which were free from enzootic bovine leukosis or in which no animal showed clinical signs of enzootic bovine leukosis during the previous three years, – in which no bovine animal showed clinical signs of infectious bovine rhinotracheitis/infectious pustular vulvo-vaginitis during the previous 12 months. <p>κατά τους 6 μήνες αμέσως πριν από τη συλλογή βρίσκονταν στο έδαφος της εξαγωγού χώρας, σε δύο το πολύ αγέλες:</p> <ul style="list-style-type: none"> – οι οποίες, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις, ήταν απαλλαγμένες από φυματίωση κατά την περίοδο αυτή, – οι οποίες, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις, ήταν απαλλαγμένες από βρουκέλλωση κατά την περίοδο αυτή, – οι οποίες ήταν απαλλαγμένες από ενζωτική λεύκωση βοοειδών ή στις οποίες κανένα ζώο δεν παρουσίασε κλινικά συμπτώματα ενζωτικής λεύκωσης βοοειδών κατά τα 3 προηγούμενα έτη, – στις οποίες κανένα βοοειδές δεν παρουσίασε κλινικά συμπτώματα λοιμώδους ρινοτραχείτιδας των βοοειδών/λοιμώδους φλυκταινώδους αιδοιοκολπίτιδας κατά τους 12 προηγούμενους μήνες.
	<p>1.6. The embryos to be exported provide the following additional guarantees⁽³⁾:</p> <p>τα προς εξαγωγή έμβρυα πληρούν τις ακόλουθες πρόσθετες προϋποθέσεις⁽³⁾:</p> <p>1.6.1. either the embryos to be exported were produced in the exporting country, which according to official findings is free from Akabane disease⁽¹⁾,</p> <p>τα προς εξαγωγή έμβρυα παρήχθησαν στην εξαγωγό χώρα, η οποία σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις είναι απαλλαγμένη από τη νόσο Akabane⁽¹⁾,</p> <p>1.6.2. or the embryos were produced in the exporting country, which according to official findings is not free from Akabane disease⁽¹⁾, and</p> <ul style="list-style-type: none"> – the embryos were produced without penetration of the zona pellucida; – the embryos were stored under approved conditions for at least 30 days immediately after production, and – the donors of the oocytes used in the production of embryos underwent a serum neutralisation test for Akabane disease giving negative results and carried out on a blood sample taken not less than 21 days following their collection, or an agent identification test carried out in accordance with the Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals on a blood sample taken on the day of slaughtering⁽¹⁾. <p>ή τα έμβρυα παρήχθησαν στην εξαγωγό χώρα, η οποία σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις δεν είναι απαλλαγμένη από τη νόσο Akabane⁽¹⁾, και</p> <ul style="list-style-type: none"> – τα έμβρυα παρήχθησαν χωρίς διάτρηση της διαφανούς ζώνης· – τα έμβρυα αποθηκεύτηκαν υπό εγκεκριμένες συνθήκες επί 30 τουλάχιστον ημέρες αμέσως μετά την παραγωγή τους, και – οι δότριες των οοκυττάρων που χρησιμοποιήθηκαν για την παραγωγή εμβρύων υποβλήθηκαν με αρνητικά αποτελέσματα σε δοκιμασία ουδετεροποίησης του ορού για τη νόσο Akabane, η οποία πραγματοποιήθηκε σε δείγμα αίματος που ελήφθη τουλάχιστον 21 ημέρες μετά τη συλλογή τους, ή σε δοκιμασία ταυτοποίησης παράγοντα, η οποία πραγματοποιήθηκε σύμφωνα με το «εγχειρίδιο διαγνωστικών δοκιμασιών και εμβολίων για χερσαία ζώα» σε δείγμα αίματος που ελήφθη την ημέρα της σφαγής⁽¹⁾.

	<p>1.7. The embryos to be exported were conceived by in vitro fertilisation using semen coming from semen collection or storage centres located in a Member State of the European Community or in a third country and approved in accordance with Article 5(1) and Article 9(1) respectively of Directive 88/407/EEC⁽⁵⁾. τα προς εξαγωγή έμβρυα έχουν συλληφθεί με τεχνητή (in vitro) γονιμοποίηση από σπέρμα που προέρχεται από κέντρα συλλογής ή αποθήκευσης σπέρματος τα οποία βρίσκονται σε κράτος μέλος της Ευρωπαϊκής Κοινότητας ή σε τρίτη χώρα και είναι εγκεκριμένα σύμφωνα με το άρθρο 5 παράγραφος 1 και το άρθρο 9 παράγραφος 1, αντιστοίχως, της οδηγίας 88/407/EOK⁽⁵⁾.</p>
Notes	
(1)	Delete as appropriate.
(2)	[Box reference no. I.28 in Part I]: Identification mark: corresponding to the identification of the donor cows and the date of collection.
(3)	Category: specify if a) penetration or b) non penetration of zona pellucida.
(4)	See remarks for exporting country concerned in Annex I to Decision 2006/168/EC.
(5)	The signature and the stamp must be of a different colour from that of the printed form. Semen collection and storage centres approved in accordance with EC legislation are listed on the Commission's website http://europa.eu.int/comm/food/index_en.htm .
Σημειώσεις	
(1)	Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.
(2)	[Πλαίσιο αριθ. I.28 στο μέρος Ι]: Σήμα ταυτοποίησης: αντιστοιχεί στην ταυτότητα των δοτριών αγελάδων και στην ημερομηνία συλλογής. Κατηγορία: προσδιορίστε εάν πρόκειται για α) διάτρηση ή β) χωρίς διάτρηση της διαφανούς ζώνης.
(3)	Βλ. τις παρατηρήσεις για τη σχετική εξαγωγό χώρα στο παράρτημα I της απόφασης 2006/168/EC.
(4)	Η υπογραφή και η σφραγίδα πρέπει να είναι χρώματος διαφορετικού από το χρώμα του μελανιού του εντύπου.
(5)	Τα κέντρα συλλογής και αποθήκευσης σπέρματος που είναι εγκεκριμένα σύμφωνα με τη νομοθεσία της EK απαριθμούνται στον δικτυακό τόπο της Επιτροπής, στη διεύθυνση http://europa.eu.int/comm/food/index_en.htm
NB: This certificate must:	
(a)	be drawn up in at least one official language of the Member State of destination and of the Member State where the embryos will enter Community territory;
(b)	be made out to a single consignee;
(c)	accompany the embryos in the original.
Παρατήρηση: το παρόν πιστοποιητικό πρέπει:	
(α)	να συνταχθεί σε τουλάχιστον μία από τις επίσημες γλώσσες του κράτους μέλους προορισμού και του κράτους μέλους όπου τα έμβρυα θα εισέλθουν σε κοινοτικό έδαφος;
(β)	να συνταχθεί για έναν και μόνο παραλήπτη·
(γ)	να συνοδεύει τα έμβρυα (στο πρωτότυπο).

	<p>Official veterinarian</p> <p>Name (in Capital): Date: Stamp</p>	<p>Qualification and title Signature:</p>
	<p>Επίσημος κτηνίατρος</p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία): Ημερομηνία: Σφραγίδα</p>	<p>Ιδιότητα και τίτλος Υπογραφή:</p>